

Компания ВетГеномика
Направление на исследование
(заполнять печатными буквами)



Порода животного:
Кличка:
Клеймо / микрочип:
Заказчик:
E-mail:
Телефон (Telegram / Max):

С условиями договора публичной оферты и обработкой персональных данных согласен. Договор публичной оферты и политика обработки персональных данных размещены на сайте www.vetgenomics.ru

Подпись
Дата

Идентификация животного произведена третьим лицом:
(не заполнять при идентификации владельцем или заказчиком)

Представителем ВетГеномика
Ветеринарным врачом
ФИО
Организация
Подпись
Дата
Произведена сверка
клейма / чипа

место
печати

Отметьте необходимые тесты:

Для собак

Заболевания:

- L-2-гидроксиглутаровая ацидурия (HGA)
- Акаталаземия (ACAT)
- Аномалия глаз колли (CEA)
- Атопический дерматит (CAD)
- Ахроматопсия (дневная слепота, ACHM)
- Болезнь Виллебранда (vWD), укажите тип:
- Болезнь Вильсона (медный токсикоз, CT)
- Болезнь Шарко-Мари-Тута (CMT)
- Брахицефалия и залом хвоста (scREW)
- Буллезный дистрофический эпидермоллиз (DEB)
- Витамин D-дефицитный рахит, тип II (VDR)
- Волчья пасть (CP1)
- Волчья пасть и синдактилия (CLPS)
- Врожденный гипотиреоз с зобом (CHG)
- Врожденный миастенический синдром (CMS)
- Ганглиозидоз GM1 GM2
- Гемофилия A (F8)
- Гемофилия B (F9)
- Гиперурикозурия (HUU)
- Гипомиелинизация (Синдром дрожащего щенка, SPS)
- Гипофизарный dwarфизм (DW)
- Гликогеноз Ia типа (GSD1a)
- Гликогеноз IIIa типа (GSDIIIa)
- Глобально-клеточная лейкодистрофия (GLD)
- Губчатая дегенерация мозжечка с атаксией (SDCA2)
- Дварфизм (SD2 / DW)
- Дегенеративная миелопатия (DM)
- Дегенерация коры мозжечка (CCD)
- Дегенерация мозжечка и миозит толлеров (CDMC)
- Дентально-скелетно-ретикулярная аномалия (DSRA)
- Дерматомиозит (DMS)
- Дефицит MCAD у ККЧС (MCAD)
- Дефицит адгезии лейкоцитов, тип 3 (LAD3)
- Дефицит прекалликреина (KLK)
- Дилатационная кардиомиопатия DCM укажите тип:
- Дисплазия сетчатки (OSD)
- Злокачественная гипертермия (MH)
- Ихтиоз (ICT)
- Кистозная почечная дисплазия и фиброз печени (CRDHF)
- Коллапс, вызываемый физическими нагрузками (EIC)
- Комплекс мозжечковой дегенерации и миозита (CDMC-NS)
- Краниомандибулярная остеопатия (CMO)
- Куцехвостость (BRCH)
- Лейкоэнцефаломиелопатия (LEMP)
- Летальный акродерматит бультерьеров (LAD)

- Макротромбоцитопения (MTC)
- Малабсорбция кобаламина (ICM)
- Мезиоверсия клыков верхней челюсти (MCM)
- Микрофтальмия (RBP4)
- Миксоматозная дегенерация митрального клапана (MMVD)
- Миотубулярная миопатия (XLMTM)
- Модификатор риска дегенеративной миелопатии (DMRM)
- Мукополисахаридоз III типа (MPS IIIA / MPS IIIB)
- Мукоцеле желчного пузыря (GMuc)
- Мультифокальная ретинопатия (CMR)
- Мышечная дистрофия (GRMD / MD-CKCS)
- Мышечная масса уиппетов (bully)
- Нарколепсия (NRCL)
- Наследственная атакия (HA)
- Наследственная глухота (HD)
- Наследственная катаракта (HSF4)
- Наследственная миотония (MC)
- Наследственная нефропатия самоедов (HN)
- Наследственный гиперкератоз подушечек лап (HFH)
- Наследственный нефрит (HN)
- Наследственный носовой паракератоз (HNPK)
- Наследственный энцефалит молсов (NME)
- Недостаточность адгезии лейкоцитов I типа (CLAD)
- Недостаточность пируватдегидрогеназы (PDP1)
- Недостаточность пируваткиназы (PK)
- Недостаточность фактора VII (FVII)
- Недостаточность фосфатазы-1 пируват-дегидрогеназы (PDP1)
- Недостаточность фосфофруктокиназы VII (PFKD)
- Нейроаксональная дистрофия (NAD)
- Нейрональный цероидный липофусциноз (NCL), укажите тип:
- Неонатальная дегенерация коры мозжечка (NCCD)
- Неонатальная энцефалопатия с судорогами (NEWS)
- Несовершенный амеогенез (AI)
- Несовершенный остеогенез (OI)
- Нефропатия с потерей белка (PLN)
- Парадоксальная псевдомиотония (PP)
- Паралич гортани бультерьеров (LP)
- Пароксизмальная дискинезия (PxD)
- Первичная гипероксалурия (PH)
- Первичная открытоугольная глаукома (POAG)
- Первичная цилиарная дискинезия (PCD)
- Первичный вывих хрусталика (PLL)
- Первичный иммунодефицит (PPS2)
- Подострая некротическая энцефаломиелопатия (SNE)
- Поздняя мозжечковая атакия (LOA)
- Поликистоз почек бультерьеров (PKD)
- Полинейропатия грейхаундов (PN-GH)

Заболевания:

- Понтоцеребеллярная гипоплазия (CONS)
- Преаксиальная полидактилия собак (PPD)
- Предрасположенность к микобактериозу (MAC)
- Предрасположенность к ожирению (POMC)
- Прогрессирующая атрофия сетчатки (укажите тип):
- Ранняя глухота родезийских риджбеков (EOAD)
- Ранняя прогрессирующая полинейропатия маламутов (AMPN)
- Рецидивирующее воспалительное заболевание лёгких (IPD)
- Риск развития глаукомы и гониодисгенеза (GGD)
- Риск развития наследственного энцефалита молсов (NME / PDE)
- Риск ранней глухоты бордер колли: EAOE EAOE-new
- Риск хондродисплазии (CDPA)
- Риск хондродистрофии (CDDY)
- Сенсорная полинейропатия (AMS)
- Синдром SPAID шарпеев (MTBP HAS2)
- Синдром Барде-Бидля 2 (BBS2)
- Синдром Бернара-Сулье (BSS)
- Синдром брахицефальной обструкции дых. путей (BOAS)
- Синдром Ван ден Энде-Гупта (VDEGS)
- Синдром Грисцелли (CDN)
- Синдром китайского бигля (MLS)

Окрасы:

- Локус К (Доминантный черный, классический) аллели: Kb, ky
- Локус К (Доминантный черный, расширенный) аллели: Kb, kbr, kbr+ и ky
- Локус А (Агути, классический) аллели: ay, aw, at, a
- Локус А ext (Агути, расширенный) аллели: Ay, Ays, aw, asa, at, a
- Локус В (Черный/коричневый) аллели: B, bc, bd, bs
- Локус D (Освещение окраса) аллели: D, d1, d2
- Локус S (Белая пятнистость) аллели: N, S
- Локус I (Освещение рыжего) аллели: I, i
- Локус М (Мерль, классический) аллели: M, m
- Локус М (Мерль, расширенный) аллели: Mh, M, Md, Mc, m
- Локус Н (Арлекин нем. догов) аллели: H, h
- Ген RALY (Корги/Бассет) аллели: +, dup
- Ген 'какао' (франц. бульдог) аллели: N, co
- Локус С (Альбинизм) аллели: N, c

Типы шерсти:
Длина шерсти, аллели: FLF1/L1 L2 L3 L4

Длина шерсти на морде (Fur/IC)
Курчавость шерсти (CUR)

Установление родства: Оформление генетического паспорта (ДНК-профиль)

КанОмикс ДНК-тест:



Другое:

Для кошек

Заболевания:

- Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром (ALPS)
- Врожденный миастенический синдром (CMS)
- Ганглиозидоз GM1 (GM1)
- Ганглиозидоз GM2 (GM2)
- Гипертрофическая кардиомиопатия (HCM)
- Гипокалемия бурм (BHP)
- Дефект головы бурм (BHD)
- Мукополисахаридоз VI кошек (MPS VI)
- Недостаточность пируваткиназы (PK)
- Поликистоз почек (PKD)
- Прогрессирующая атрофия сетчатки b-PRA
- Прогрессирующая атрофия сетчатки rd-PRA
- Прогрессирующая атрофия сетчатки PRA-Rdy
- Прогрессирующая атрофия сетчатки rdAC-PRA
- Спинальная мышечная атрофия (SMA)
- Эпилептическая энцефалопатия бенгалов (EE)

Окрасы:

Локус А (Агути): Базовый комплекс (аллели «А», «а»)
Расширенный комплекс (аллели «А», «а», «Arp»)

- Локус С - Колорпойнт (аллели «cb», «cs»)
- Локус В (черный / коричневый / циннамон)
- Локус D - Освещение (голубой / лиловый / фавн / кремковый)
- Локус Е - Сердолик курильских бобтейлов
- Локус О - Рыжий окрас
- Золотой окрас британских кошек
- Солнечный окрас сибирских кошек

Типы шерсти:

Длина шерсти (длинная/короткая шерсть)

Группы крови:

Определение группы крови (носительство аллеля «f»)

Другое: